(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Dezember 2000 (21.12.2000)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/76986 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

- C07D 277/04
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/03213

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. April 2000 (11.04.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 26 233.0

10. Juni 1999 (10.06.1999)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): PROBIODRUG GESELLSCHAFT FÜR ARZNEIMITTELFORSCHUNG **MBH** Weinbergweg 22, 06120 Halle/Saale (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (mar für US): DEMUTH, Hans-Ulrich [DE/DE]; Hegelstrasse 14, 06114 Halle/Saale (DE). KRUBER, Susanne [DE/DE]; Reilstrasse 9, 06114 Halle (DE)

- (74) Anwälte: FORSTMEYER, Dietmar usw.; Boeters & Bauer, Bereiteranger 15, 81541 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (\$4) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF THIAZOLIDIN
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON THIAZOLIDIN



(1)

$$H_3N^{(+)}$$
 SH (II)

(57) Abstract: The invention relates to a simple method for the production of a thiazolidin base and the salts thereof which is technically easy to accomplish. The invention specifically relates to a method for the production of a thiazolidin base and the salts thereof which is characterized in that hexamethylentetramine of formula (I) is reacted with cysteamin or the salts thereof of formula (II), whereby X⁽⁻⁾ represents an acid radical, preferably a halogenide or sulphate.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die einfache und technisch leicht durchführbare Herstellung von Thiazolidin-Base und seinen Salzen. Insbesondere betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von Thiazolidin-Base und deren Salzen, das dadurch gekennzeichnet ist, dass Hexamethylentetramin der Formel (I) mit Cysteamin oder seinen Salzen der Formel (II), worin X^(*) einen Säurerest darstellt, umgesetzt wird, wobei bevorzugt wird, wenn X⁽¹⁾ ein Halogenid oder Sulfat ist.

WO 00/76986 PCT/EP00/03213

VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON THIAZOLIDIN

Die Erfindung betrifft die einfache und technisch leicht durchführbare Herstellung von Thiazolidin-Base und seinen Salzen.

Thiazolidin kann als Zwischenprodukt zur Synthese von Aminoacyl- und Peptidyl-Thiazolididen dienen, die als Enzyminhibitoren sowohl diagnostischen als auch therapeutischen Wert besitzen [DEMUTH, H.-U., J. Enzyme Inhibition 3, 249 (1990)].

Da sich Aminoacyl Thiazolidide u.a. zur Regulation des Blutglukosespiegels bei Säugern eignen, ist die Darstellung dieser Verbindungen einschließlich ihrer Ausgangsstoffe in kostensparenden, technisch anwendbaren Verfahren von medizinischem, pharmazeutischem und wirtschaftlichem Interesse [vgl. DE 19 616 486].

Es ist bekannt, daß man Thiazolidin und Thiazolidinderivate gewinnen kann, indem man Aldehyde mit Aminoethylsulphat oder - halogeniden mit Natriumsulfid in wäßriger Lösung unter exzessiver Energiezufuhr mehrere Stunden unter Rückfluß erhitzt. Die Ausbeuten betragen ca. 60 % der Theorie [vgl. US 4 584 407].

Demgegenüber war es die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein Verfahren zur Herstellung von Thiazolidin-Base bzw. deren Salzen bereitzustellen, bei dem keine exzessive Energiezufuhr nötig ist. Erfindungsgemäß wird nunmehr ein Verfahren zur Herstellung von Thiazolidin-Base und deren Salzen bereitgestellt, das dadurch gekennzeichnet ist, daß Hexamethylentetramin der Formel (I)



mit Cysteamin oder seinen Salzen der Formel (II)

worin $X^{(-)}$ einen Säurerest darstellt, umgesetzt wird, wobei bevorzugt wird, wenn $X^{(-)}$ ein Halogenid oder Sulfat ist.

Es ist als ausgesprochen überraschend zu werten, daß man nach diesem Verfahren die freie Base Thiazolidin und deren Salze in sehr hoher Reinheit und Ausbeute erhält, ohne daß bei der Reaktion größere Wärmemengen zugeführt werden müssen. Dies stellt einen wirtschaftlichen und technologischen Vorzug des erfindungsgemäßen Verfahrens insbesondere bei der technischen Herstellung von Thiazolidin dar [vgl. EP 0054409].

Erfindungsgemäß kann die Umsetzung z.B. in einem polaren Lösungsmittel wie einem Alkohol erfolgen. Bevorzugte Lösungsmittel sind Methanol und/oder Ethanol.

Als ein weiterer wirtschaftlicher und technologischer Vorzug des erfindungsgemäßen Verfahrens bei der technischen Herstel-

lung von Thiazolidin ist die Tatsache zu werten, daß Hexamethylentetramin hinsichtlich des pharmazeutischen Einsatzes der Folgeprodukte des Thiazolidins unbedenklich ist, da es pharmazeutisch unbedenklich ist: lange Zeit wurde es als Harndesinfiziens und zur Lebensmittelkonservierung verwendet [vgl. Mutschler, Arzneimittelwirkungen, S.572f., Stuttgart: Wissenschaftliche Verlagsges. (1986)].

Vorzugsweise wird bei der Umsetzung Ammoniak vorgelegt und/ oder zugesetzt. Dadurch kann die Synthese bis zur Stufe der freien Base in einem Schritt erfolgen [vgl. Ratner, S., Clarke, H.T., J. Am. Chem. Soc. 59, S.200-206 (1937)], so daß zusätzliche umständliche und teure Reaktionsschritte vermieden werden können.

Das erfindungsgemäße Verfahren, welches sowohl für den Labormaßstab als auch den großtechnischen Einsatz entwickelt wurde, wird z.B. so durchgeführt, daß man zu einer vorzugsweise methanolischen Lösung eines Cysteaminsalzes auf einmal oder in mehreren Portionen Hexamethylentetramin als Feststoff oder in einem Lösungsmittel gelöst gibt. Das Gemisch kann mehrere Stunden bei Raumtemperatur, oder aber auch bei Temperaturen um 30-35 °C gerührt werden. Die angegebene Dosierung kann auch in umgekehrter Reihenfolge erfolgen.

Das erfindungsgemäße Verfahren muß nicht unbedingt wie andere Verfahren unter Inertgas durchgeführt werden [vgl. EP 0695744].

Das nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellte Thiazolidin kann als Ausgangsstoff zur Herstellung von pharmazeutisch anwendbaren Wirkstoffen verwendet werden. Die Erfindung wird anhand des folgenden Beispiels verdeutlicht.

4

Beispiel

Zu einer Lösung von 1,358 kg (12 mol) Cysteaminhydrochlorid, vorgelegt in 1,8 l Methanol bei 30 - 35 °C, werden bei einer Reaktionstemperatur von 30 - 35 °C 291,59 g (2,08 mol) Urotropin in zwei Portionen gegeben. Nach der Zugabe der ersten Portion des Hexamethylentetramins kann eine deutliche Exothermie (~45 °C) und Violettfärbung beobachtet werden, die Reaktionsmischung wird gekühlt. Ammoniumchlorid beginnt grob auszufallen. Nach Abklingen der exothermen Reaktion (1,5 h) wird die zweite Portion Hexamethylentetramin addiert. In den Ansatz wird Ammoniak bis zur Sättigung eingeleitet, 700 ml tert-Butyl-methylether werden addiert.

Das quantitative Ausfallen von Ammoniumchlorid kann als Improzeßkontrolle gewertet werden. NH₄Cl wird abgesaugt und der Filterkuchen mit der Reaktionslösung nachgewaschen. 300 ml Aminoethylethanolamin werden als Sumpfbildner in die Lösung gegeben. Thiazolidin wird destillativ gereinigt, Sdp.: 60-70 °C, 8-10 mbar. Die hochreine Substanz kann mit einer Ausbeute von 88-93 % erhalten werden.

1H-NMR (200 MHz, D₂0) δ (ppm) = 2,80-2,83 (t, 3 J=6,45 Hz, 2H, NCH₂CH₂), 3,04-3,19 (t, 3 J= 6,45 Hz, 2H, CH₂CH₂S), 4,05 (s, 2H, NCH₂S

13C-NMR (100,5 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) 30,69 (s, NCH₂CH₂) 47,31 (s, CH₂CH₂S), 47.95 (s, NCH₂S)

MS (MALDI-TOF) 89 (M+H)

EA: C_3H_7NS ber.: C = 40,44 % qef.: C = 40,27 %

WO 00/76986 PCT/EP00/03213

5

S = 35,91 % S = 35,73 %

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von Thiazolidin-Base und deren Salzen dadurch gekennzeichnet, daß Hexamethylentetramin der Formel (I)



mit Cysteamin oder seinen Salzen der Formel (II)

worin $X^{(-)}$ einen Säurerest darstellt, umgesetzt wird.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß X(-) ein Halogenid oder Sulfat ist.
- 3. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in einem polaren Lösungsmittel erfolgt.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Lösungsmittel ein Alkohol ist.

- 5. Verfahren nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Lösungsmittel Methanol oder Ethanol ist.
- 6. Verfahren nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß vor und/oder während der Umsetzung Ammoniak zugesetzt wird.
- 7. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß Ammoniumsalz abgetrennt und/oder das Produkt destilliert wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inter .cnal Application No

·		PC	CT/EP 00/03213
A CLASSIF IPC 7	CO7D277/04	·	
	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	n and IPC	
Minimum do	SEARCHED currentation searched (classification system followed by classification	symbols)	
IPC 7	C07D		
Documentati	on ecerched other than minimum documentation to the extent that suci	documents are included	in the fields ensuched
	sta base consulted during the International search (name of data base 3S Data	and, where practical, ees	rch terms used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva	nt passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 695 744 A (BAYER AG) 7 February 1996 (1996-02-07)		1
•	cited in the application claim 1		Ì
A	EP 0 054 409 A (FINE ORGANICS LTD. 23 June 1982 (1982-06-23) cited in the application		1
·	claim 1 & US 4 584 407 A 22 April 1986 (1986-04-22) cited in the application		
Α .	CH 590 857 A (L. GIVAUDAN & CIE S 15 June 1977 (1977-06-15) claims; examples 1-3	.A.)	1
	- <u></u>	_	
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family mem	bere are listed in annex.
*Special cat *A* documer conside *E* earlier d filing di *L* documer which is clasion *O* documer dher m *p* documer *p* documer	nt defining the general state of the art which is not bred to be of particular relevance occurrent but published on or after the international state it which may throw doubts on priority claim(s) or a chied to establish the publication date of another or other special reason (as specified) interfering to an oral disclosure, use, exhibition or learns in published prior to the international filing date but	or priority data and not cled to understand the invention document of particular re- cannot be considered in twolve an inventive sta- document of particular re- cannot be considered in document is combined.	d after the international filing date in conflict with the application but principle or theory underlying the slewance; the claimed invention lovel or cannot be considered to p when the document is taken alone elevance; the claimed invention of the control of t
	ctual completion of the international search		ternational search report
11	July 2000	19/07/2000	
Name and m	alling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijserijk	Authorized officer	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. .itonal Application No PCT/EP 00/03213

0./0		PCT/EP 0	0/03213
C.(Continue Category •	dion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Janogory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
	US 3 594 377 A (D. I. RELYEA) 20 July 1971 (1971-07-20) column 1, line 67 -column 2, line 38		1
-			
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	*		
-			
			٠

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inth Jonal Application No PCT/EP 00/03213

						00/03213
Patent document clied in search report		Publication date		Patent family member(s)	•	Publication date
EP 695744	A	07-02-1996	DE	442756		08-02-1996
•			AT	15901		15-10-1997
		•	CN	112875	9 A	14-08-1996
			DE	5950076	4 D	13-11-1997
			ES	210727	3 T	16-11-1997
			HU	7275	8 A,B	28-05-1996
•			. JP	805964	0 A	05-03-1996
			US	557416	5 A	12-11-1996
EP 54409	A	23-06-1982	AT	1566	8 T.	15-10-1985
			DE	317238		24-10-1985
			JP	5714077	5 A	31-08-1982
			US	458440	7 A	22-04-1986
CH 590857	A	31-08-1977	US	394456	1 A .	16-03-1976
US 3594377	Α	20-07-1971	NONE			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Jonelee Aktenzelchen PCT/EP 00/03213

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANNELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D277/04 Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECKERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7D Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evti. verwendete Suchbegriffe) CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anapruch Nr. A EP 0 695 744 A (BAYER AG) 1 7. Februar 1996 (1996-02-07) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1 A EP 0 054 409 A (FINE ORGANICS LTD.) 1 23. Juni 1982 (1982-06-23) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1 & US 4 584 407 A 22. April 1986 (1986-04-22) in der Anmeldung erwähnt CH 590 857 A (L. GIVAUDAN & CIE S .A.) A 1 15. Juni 1977 (1977-06-15) Ansprüche; Beispiele 1-3 Weltere Veröffentlichungen eind der Fortestzung von Feld C zu entnehmen Siehe Anhang Patentfamilie T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätisdetum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfndung zugrundeliegenden Prinzipe oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist ondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den aligemainen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsern anzusehen ist "E" ätteres Dokument, das jedoch eret am oder nach dem internationalen Anmeldisdatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beznepruchte Erfindung lann allein ausgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkalt beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätzenspruch zweileihalt er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werde soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentfichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung kann nicht eis auf erlinderlecher Tätigkeit beruhend betrachtet wurden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeführt) "O" Veröffentlich "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Priotizisadatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derweiben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts 11. Juli 2000 19/07/2000 Name und Poetanschrift der Internationalen Racherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Européieches Patentamit, P.B. 5818 Petentiaan 2 NL – 2280 HV Rijewijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni,

Feec (+31-70) 340-3016

1

Hass, C

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

http://profession.com/pct/PP 00/03213

(Fortsetz	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	00/03213
etegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
·	US 3 594 377 A (D. I. RELYEA) 20. Juli 1971 (1971-07-20) Spalte 1, Zeile 67 -Spalte 2, Zeile 38	. 1
·		
		·

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angeben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

inta. .onalee Aktenzeichen PCT/EP 00/03213

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung 07-02-1996	Mitglied(er) der Patentiamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP	695744 A			DE 4427569 A		08-02-1996	
				AT	159013 T	15-10-1997	
				CN	1128759 A	14-08-1996	
			•	DE	59500764 D	13-11-1997	
				ES	2107273 T	16-11-1997	
				HU	72758 A,B	28-05-1996	
				JP	8059640 A	05-03-1996	
				US	5574165 A	12-11-1996	
EP	54409	A	23-06-1982	AT	15668 T	15-10-1985	
	•	••		DE	3172383 D	24-10-1985	
				JP	57140775 A	31-08-1982	
				US	4584407 A	22-04-1986	
CH	590857.	A	31-08-1977	US	3944561 A	16-03-1976	
US	3594377	A	20-07-1971	KEII	NE .		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)